

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-004901

(43) Date of publication of application: 09.01.1990

(51)Int.CI.

1/00 B22F B22F 9/04 1/06 H01F

(21)Application number: 63-159758

(71)Applicant: MITSUBISHI METAL CORP

(22)Date of filing:

28.06.1988

(72)Inventor: TAKESHITA TAKUO

NAKAYAMA RYOJI **OGAWA TAMOTSU**

(30)Priority

Priority number: 36223834

Priority date: 22.09.1987

Priority country: JP

363 4630

29.02,1988

JP

(54) MANUFACTURE OF RARE EARTH ELEMENT-FE-B SERIES ALLOY MAGNET POWDER

(57)Abstract:

PURPOSE: To manufacture rare earth element-Fe-B series alloy magnet powder having excellent magnetic characteristic at high yield by occluding H2 into the alloy containing rare earth element, Fe and B as the main components and successively cooling after executing H2 removing treatment under specific condition. CONSTITUTION: An ingot or powder of the alloy having the rare earth element containing Y, and Fe and B as the main components is held at 500-1,000° C under atmosphere of H2 gas or mixed gas of H2 gas and inert gas, if necessary after homogenizing treatment at 600-1,200° C, to occlude H2. Then, it is desirable to execute H2 occlusion under pressure or partial pressure of H2 gas at 10-760Torr. Successively, the H2 removing treatment in the H2 storage alloy is executed at 500-1,000° C under vacuum or the inert gas atmosphere up to ≤1 × 10-1Torr the pressure or the partial pressure of H2 gas. Then, if necessary after executing the heat treatment to the alloy at 300-1,000° C, it is cooled. By this method, the rare earth element-Fe-B alloy magnet powder having excellent magnetic characteristic and being suitable to use to a bonded magnet is obtd.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報 (B·2)

(11)特許出願公告番号

特公平7-68561

(24) (44)公告日 平成7年(1995)7月26日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
B 2 2 F	1/00	. В				
	9/04	E				
H01F	1/06					
				H01F	1/ 06	Α

請求項の数8(全29頁)

(21)出願番号	特願昭63-159758	(71)出願人	99999999
(22)出願日	昭和63年(1988) 6 月28日		三菱マテリアル株式会社 東京都千代田区大手町1丁目5番1号
(ab) Eday H	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	(72)発明者	武下 拓夫
(65)公開番号	特開平2-4901		埼玉県大宮市北袋町1-297 三菱金属株
(43)公開日	平成2年(1990)1月9日		式会社中央研究所内
(31)優先権主張番号	特顧昭62-238341	(72)発明者	
(32)優先日	昭62(1987) 9月22日		埼玉県大宮市北袋町1-297 三菱金属株
(33)優先権主張国	日本 (JP)		式会社中央研究所内
(31)優先権主張番号	特顧昭63-46309	(72)発明者	小川保
(32)優先日	昭63 (1988) 2 月29日		埼玉県大宮市北袋町1-297 三菱金属株
(33) 優先権主張国	日本 (JP)		式会社中央研究所内
		(74)代理人	弁理士 富田 和夫 (外1名)
		審査官	岡田 万里
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 希土類-Fe-B系合金磁石粉末の製造法

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】Yを含む希土類元素(以下Rで示す)とFeとBを主成分とする合金のインゴットまたは粉末を、H.ガス圧力が10Torr以上のH.ガス雰囲気中またはH.ガス分圧が10Torr以上のH.ガスと不活性ガスの混合雰囲気中で、温度:500~1000℃に保持して上記合金のインゴットまたは粉末にH.を吸蔵させた後、

H₂ガス圧力:1×10⁻¹Torr以下の真空雰囲気またはH₂ガス 分圧:1×10⁻¹Torr以下の不活性ガス雰囲気になるまで温 度:500~1000℃で脱H₂処理し、

ついで冷却することを特徴とする希土類-Fe-B系合金 磁石粉末の製造法。

【請求項2】Yを含む希土類元素(以下Rで示す)とFeとBを主成分とする合金のインゴットまたは粉末を、H₂ガス雰囲気中またはH₂ガスと不活性ガスの混合雰囲気

2

中で室温から上記温度:500~1000℃に昇温し、引続いてH₆ガス圧力が10Torr以上のH₆ガス雰囲気中またはH₆ガス 分圧が10Torr以上のH₆ガスと不活性ガスの混合雰囲気中で上記温度:500~1000℃に保持して上記合金インゴットまたは粉末にH₆を吸蔵させることを特徴とする請求項1記載の希土類-Fe-B系合金磁石粉末の製造法。

【請求項3】上記脱H₂処理したのち、温度:300~1000℃で熱処理し、

ついで冷却することを特徴とする請求項1または2記載 10 の希土類-Fe-B系合金磁石粉末の製造法。

【請求項4】RとFeとBを主成分とする合金のインゴットまたは粉末を、温度:600~1200℃に保持して均質化処理を行ない、上記合金の均質化処理インゴットまたは均質化処理粉末を作成し、

上記合金の均質化処理インゴットまたは均質化処理粉末

をH.ガス圧力が10Torr以上のH.ガス雰囲気中またはH.ガ ス分圧が10Torr以上のHdガスと不活性ガスの混合雰囲気 中で、温度:500~1000℃に保持してHを吸蔵させた後、 HJガス圧力:1×10⁻¹Torr以下の真空雰囲気またはHJガス 分圧:1×10^{-l}Torr以下の不活性ガス雰囲気になるまで温 度:500~1000℃で脱出処理し、

ついで冷却することを特徴とする希土類-Fe-B系合金 磁石粉末の製造法。

【請求項 5】上記合金の均質化処理インゴットまたは均 質化処理粉末を、

Hガス雰囲気中またはHガスと不活性ガスの混合雰囲気 中で室温から上記温度:500~1000℃に昇温し、引続いて H.ガス圧力が10Torr以上のH.ガス雰囲気中またはH.ガス 分圧が10Torr以上のH2ガスと不活性ガスの混合雰囲気中 で上記温度:500~1000℃に保持して上記均質化処理イン ゴットまたは均質化処理粉末にHzを吸蔵させることを特 徴とする請求項4記載の希土類-Fe-B系合金磁石粉末 の製造法。

【請求項6】上記脱H₂処理したのち、温度:300~1000℃ で熱処理し、

ついで冷却することを特徴とする請求項4または5記載 の希土類-Fe-B系合金磁石粉末の製造法。

【請求項7】上記HJガス雰囲気中またはHJガスと不活性 ガスの混合雰囲気中のH₂ガス圧力またはH₂ガス分圧は、 10~760Torrであることを特徴とする請求項1,2,3,4,5ま たは6記載の希土類-Fe-B系合金磁石粉末の製造法。

【請求項8】上記RとFeとBを主成分とする合金の組成 が原子百分率でRx(Fe, B) 100-xにおいて、

12≦X≦15の場合は、上記RとFeとBを主成分とする合 金の均質化処理インゴットを用いること、

を特徴とする請求項4,5,6または7記載の希土類-Fe-B系合金磁石粉末の製造法。

【発明の詳細な説明】

〔産業上の利用分野〕

この発明は、すぐれた磁気特性を有する希土類 - Fe-B系 合金磁石粉末の製造法に関するものである。

[従来の技術]

一般に、Yを含む希土類元素(以下、Rで示す)とFeと Bを主成分とするR-Fe-B系合金磁石粉末は、R-Fe-B系合 金がすぐれた磁気特性を示す永久磁石材料として注目さ 40 れてから、主にボンド磁石用磁石粉末として開発されて いる。ボンド磁石は、含有される磁石粉末と同種の焼結 磁石等に比べて磁気特性では劣るにもかかわらず、物理 的強度にすぐれ、かつ形状の自由度が高い等の理由か ら、近年その利用範囲を急速に広げつつある。このボン ド磁石は、磁石粉末と有機バインダー、金属バインダー 等とを結合してなるもので、その磁石粉末の磁気特性に よってボンド磁石の磁気特性が左右される。

上記合金磁石粉末では、その磁気特性が上記合金磁石粉 末の組織に大きく依存しており、上記合金のすぐれた磁 50

気特性を生かせるような組織を有する磁石粉末の研究が 行なわれていた。

従来のR-Fe-B系合金磁石粉末の製造法は、

- (a) 上記R-Fe-B系合金のインゴット、永久磁石または 粉末を種々の機械的粉砕法や、Hz化・脱Hz化による崩壊 粉砕法を用いて平均粒度:数μm~数100μmの粉末を 得る方法 (例えば特開昭60-257107号公報、特開昭62-23 903号公報参照)、
- (b) 上記 (a) の方法で得られた磁石粉末を、さらに 磁気特性の保磁力を向上させるために、歪とりの熱処理 を行ったり、800℃~1100℃に加熱して集合粉末とする 方法 (例えば特開昭61-266502号公報、特開昭61-179801 号公報、特開昭61-214505号公報参照)、
- (c) 溶融状態の上記合金を液体急冷法やアトマイズ法 等により上記合金の粉末を製造し、磁気特性の保磁力を 向上させるために必要に応じて熱処理を行って、平均粒 度:数μm~数100μmの粉末を得る方法(例えば、特 開昭60-17905号公報、特開昭60-207302号公報参照)、 が知られている。
- 上記従来の技術 (a), (b) の製造法によって得られ 20 た磁石粉末の組織は、主相であるR₂Fe₁₄B金属間化合物 相(以下、R₂Fe₁B相という)、R-rich相、およびB-ric h相から形成されている。上記従来の技術 (a) の製造 法によって、組織変化はなく、その磁石粉末は、上記R-Fe-B系合金のインゴット、永久磁石または粉末が、粉砕 された組織である。また、上記従来の技術(b)の製造 法によって得られた磁石粉末の組織には、主相:R₂Fe₁₄ B相の周囲にR-rich相が形成される。

上記従来の技術(c)の製造法は、液体急冷法の場合、 溶融状態からの急冷凝固によりアモルファス相とし、熱 処理により主相を結晶化させた微結晶組織を得る方法で あり、主相:R:Fe,,B相の周囲にアモルファス相が存在 する形になる。アトマイズ法は、溶融状態から直接主 相:R2Fe14B相とその周囲にR-rich相が形成された組織 を得る方法である。

すぐれた磁気特性を有するR-Fe-B系合金磁石粉末は、そ の粉末の組織が以下の(1)~(4)であればよいと考 えられている。

- (1) 主相: R-Fe- B相の平均結晶粒径が50 μ m以下、 好ましくは0.3μm以下であること、
- (2) 主相:R₂Fe₄B相の結晶粒内、結晶粒界部に逆磁 区発生時の核となる不純物や歪がないこと、
- (3) 主相: RyFe, B相の結晶粒界部にR-rich相または アモルファス相が存在し、上記主相の結晶粒がR-rich相 またはアモルファス相で囲まれていること、
- (4) 磁石粉末の個々のR₂Fe₁₄B相において、結晶磁気 異方性の磁化容易軸が揃っており、磁石粉末が磁気的異 方性が有すること、である。

[発明が解決しようとする課題]

ところが、上記従来の技術(a)の製造法により得られ

た磁石粉末は、主相:R₂Fe₁B相が粒内破壊により粉砕 され、かつ粉砕時の歪や粉砕時に生成する酸化物、水素 化物等の不純物のために、磁石粉末の組織が上記に示し た磁気特性を充分に生かすのに望ましい組織にはなら ず、0.5~3.0KOe程度の固有保磁力(以下、保磁力で示 す) しか得られなかった。さらに、上記従来の技術

(b) の製造法により得られた磁石粉末は、粒内破壊し た主相:R2Fe,B相の周囲にR-rich相が形成され、磁石 粉末の歪も緩和されるために5~13KOe程度の高保磁力 を示すが、これらをボンド磁石用の磁石粉末として、使 10 用した場合、成形圧力の増加と共にボンド磁石の保磁力 が低下し、耐酸化性も悪く、例えば配向磁場中で、5Ton /cm²の圧力成形したボンド磁石は、保磁力が5K0e以下と なり、磁石粉末の磁気特性が得られないという欠点があ った。また、上記従来の技術(c)の製造法により得ら れた磁石粉末は、主相:R₂Fe₁,B相の各結晶粒の結晶方 向が任意であり、粉末の磁気特性は等方性である。この ため、8~15KOe程度の高保磁力を示し、またボンド磁 石用磁石粉末として使用した場合、そのボンド磁石も8 ~15KOe程度の高保磁力を示すが、着磁磁場を35KOe以上 20 も必要とするため、実用的には用途が制限される。さら に、液体急冷法やアトマイズ法は、原料合金から安定し た特性の磁石粉末を得るには歩留りが悪く、生産性が低 いという欠点があった。

[課題を解決するための手段]

そこで、本発明者等は、R-Fe-B系合金磁石粉末としてす ぐれた磁気特性を有し、かつ原料合金から歩留りよく製 造され、さらにボンド磁石用磁石粉末として使用した場 合にも、そのボンド磁石がすぐれた磁気特性を示す、R-Fe-B系合金磁石粉末の製造法を開発すべく研究を行った 30 結果、

- (i) R-Fe-B系合金のインゴット、
- (ii) R-Fe-B系合金のインゴットを粉砕して得られた粉 末、または従来のCa還元拡散法等により得られたR-Fe-B 系合金粉末 (以下、粉末という)、
- (iii) 温度:600~1200℃に保持して均質化処理を行な った上記R-Fe-B系合金のインゴット(以下、均質化処理 インゴットという)、
- (iv) 上記均質化処理インゴットを粉砕して得られた粉 末または温度:600~1200℃に保持して均質化処理を行な 40 った上記 (ii) のR-Fe-B系合金の粉末 (以下、均質化処 理粉末という)、 を、

Hガス雰囲気中またはHガスと不活性ガスの混合雰囲気 中で、温度:500~1000℃に保持して上記合金のインゴッ ト、粉末、均質化処理インゴットまたは均質化処理粉末 にHzを吸蔵させ、

その温度範囲で脱H₂処理し、

ついで冷却または一定温度保持の熱処理することによっ て得られたR-Fe-B系合金磁石粉末は、少なくとも5KOe以 50 て、X < 12またはX > 15で表される組成の合金について

上の高保磁力を有すると共に磁気異方性を有し、このR-Fe-B系合金磁石粉末をボンド磁石用磁石粉末として製造 したボンド磁石も、少なくとも5KOe以上の高保磁力と磁 気異方性を示すという知見を得たものである。

この発明は、かかる知見にもとづいてなされたものであ って、

- ① H.ガス雰囲気中またはH.ガスと不活性ガスの混合雰 囲気中において、温度:500~1000℃に保持して上記合金 のインゴット、粉末、均質化処理インゴットまたは均質・ 化処理粉末にHlを吸蔵させ、
- ② H₂ガス圧力:1×10⁻¹Torr以下の真空雰囲気またはH₂ ガス分圧:1×10⁻¹Torr以下の不活性ガス雰囲気になるま で温度:500~1000℃で脱過処理し、
- ③ ついで冷却するか、温度:300~1000℃で熱処理後冷 却するR-Fe-B系合金磁石粉末の製造法に特徴を有するも のである。

上記R-Fe-B系合金磁石粉末の製造法について、限定理由 も含めて、さらに詳細に説明する。

原料である上記R-Fe-B系合金は、インゴット、粉末であ るが、インゴットとして用いるよりも均質化処理インゴ ットとして用いる方が、さらに粉末として用いるよりも 均質化処理粉末として用いる方が、この発明の製造法で 得られたR-Fe-B系合金磁石粉末の磁気特性は、一層向上

その理由は、鋳造して得られたR-Fe-B系合金インゴッ ト、上記鋳造インゴットを粉砕した粉末または、従来の Ca還元法等により得られたR-Fe-B系合金粉末の金属組織 は、主として主相:RaFenaB相およびNd-rich相から構成 されているが、上記R₂Fe₁₄B相中には、α-Fe相、Nd₂Fe 」相などの非平衡組織が析出していることが多く、上記 非平衡組織の存在するインゴットまたは粉末を原料とす るよりも、均質化処理を施して上記非平衡組織を可及的 に消失せしめ、実質的に主相:RyFeyB相およびNd-rich 相からなる均質化処理インゴットまたは均質化処理粉末 を原料として原料として用いる方が、得られたR-Fe-B系 合金磁石粉末の磁気特性は大幅に向上するのである。 上記合金のインゴットまたは均質化処理インゴットを原 料として用いると、粉末または均質化処理粉末を原料と して用いるよりも酸化による磁気特性低下を抑えること ができる。さらに、原料として上記合金のインゴットま たは均質化処理インゴットを原料としても、Ha化による 崩壊 (以下、Hz化崩壊物という) が起こるので、後の粉 砕工程を付加する必要もなぐ、上記粉砕工程による磁石 粉末の酸化を心配する必要はない。

特に、R-Fe-B系合金の組成が主相:R₂Fe₁₄B相の組成付 近、つまり、原子百分率でR_x(Fe, B)_{100-x}において、12 ≦X≦15で表される組成の合金については、均質化処理 インゴットを原料として用いる方が好ましい。

しかしながら、原子百分率でRx(Fe, B)100~xにおい

は、合金の組成によっては、インゴットまたは均質化処 理インゴットを原料とするよりも、粉末または均質化処 理粉末を原料として用いた方が磁気特性が向上すること もある。相対的には、R成分およびB成分が少ない組成 では原料の合金形状はインゴットがよく、R成分および B成分が多い組成では原料の合金形状は粉末がよい傾向 にある。

上記均質化処理温度は、600~1200℃ (好ましくは、900 ~1100℃) の範囲内である。均質化処理温度が600℃よ り低いと均質化処理に長時間を要するために、工業的生 10 産性が悪く、一方、1200℃を越えると上記インゴットま たは粉末が溶融するので好ましくない。

次に、原料のR-Fe-B系合金を室温から上記①の工程 の温度:500~1000℃に昇温する途中の雰囲気は、必ずし もHガスでなくてもよく、他のAr等の不活性ガス、ある いは真空でもよいが、好ましくは、HガスまたはHガス と不活性ガスの混合雰囲気中がよい。

上記①の工程の雰囲気は、HJガス雰囲気中またはHJガス と不活性ガスの混合雰囲気中において、Hdガス圧力また はHaガス分圧が、少なくとも10Torr以上となるような条 件で行うことが好ましい。上記雰囲気としてHdガスまた は旧ガスを含む不活性ガスを選定した理由は、単なる歪 とりや酸化防止またはHL化崩壊物の製造のためだけでは なく、原料となる上記R-Fe-B系合金のインゴット、粉 末、均質化処理インゴットまたは均質化処理粉末に組織 変化をもたらし、この発明の製造法で得られた磁石粉末 がR-Fe-B系合金のすぐれた磁気特性を有する再結晶集合 組織とすることができるためである(この再結晶集合組 織については後で説明する)。他は不活性ガスのみ、あ るいは真空中で上記①の保持を行っても、この再結晶集 30 合組織を得ることができない。上記HJガス圧力またはHg ガス分圧が10Torr未満では、原料である上記R-Fe-B系合 金インゴット、粉末、均質化処理インゴットまたは均質 化処理粉末が充分に組織変化するまでHが吸蔵されない ので好ましくない。

また、上記H2ガス圧力またはH2ガス分圧が760Torrより 高い、すなわち大気圧よりも加圧状態では脱Hz処理に長 時間を要するために工業的ではない。

上記「温度:500~1000℃に保持し」とは、上記温度500 ~1000℃の範囲内の一定温度に保持するだけでなく、上 40 記温度範囲内で昇温変化または降温変化させてもよい。 上記昇温変化または降温変化は、直線的に昇温または降 温変化させてもよいが、曲線的な昇温または降温変化さ せてもよい。さらに、上記温度:500~1000℃の範囲内 で、昇温、一定温度保持、降温の任意の組合せからなる 温度変化をさせてもよい。

室温から上記温度:500~1000℃に加熱する途中の雰囲気 は、必ずしもHdガスでなくてもよく、他のAr等の不活性 ガス、あるいは真空でもよいが、好ましくは水素ガスが よい。上記温度:500~1000℃に保持するときは、H.ガス 50

は必須である。また、温度:500~1000℃の保持温度、保 持時間およびHdガス圧力を調節することにより、得られ る磁石粉末の保磁力と磁気異方性をい抑制することがで きる。H₂ガス雰囲気中またはH₂ガスと不活性ガスの混合 雰囲気中の保持温度が500℃より低いと、上記合金磁石 粉末の組織変化が充分に得られず、1000℃より高いと品 化崩壊物または粉末が互いに溶着してしまう上に、組織 変化が進行して再結晶粒が粒成長をおこし、保磁力が低 下してしまう。

上記①の工程の終了後、HJガス圧力:1×10⁻¹Torr以下の 真空雰囲気またはHdガス分圧:1×10⁻¹Torr以下の不活性 ガス雰囲気になるまで温度:500~1000℃で上記2の脱Hg 処理する。この②の工程で、磁石粉末に比が残留すると 高保磁力が得られない。この脱H:処理のパターンは、上 記の①の工程と同様に上記温度:500~1000℃の範囲内の 一定温度に保持するだけでなく、上記温度範囲内で直線 的または曲線的に昇温変化または降温変化させてもよ く、さらに、上記温度:500~1000℃の範囲内で、昇温、 一定温度保持、降温の任意の組合せからなる温度変化を させてもよい。上記②の脱H処理温度は、500℃未満で は、Haガス圧力または分圧を1×10⁵Torr以下にしても 磁石粉末にHが残留し、高保磁力が得られないので好ま しくなく、1000℃を越えるとHa化崩壊物または粉末が互 いに溶着してしまう上に、再結晶粒が粒成長をおこし、 保磁力が低下してしまう。さらに、この②の工程の脱H₂ 処理は、上記合金磁石粉末のほぼ完全な脱Hz化を目的と するもので、トムガス圧力または分圧が 1×10⁻Torrより も高いと脱H₂化が不充分となり、高保磁力が得られな

上記①の工程と②の工程の温度範囲は同一であるが、必 ずしもH₂ガス雰囲気中またはH₂ガスと不活性ガスの混合 雰囲気中で保持した温度をそのまま保持して脱畳化しな くてもよく、例えば、Hdガス雰囲気中またはHdガスと不 活性ガスの混合雰囲気中で保持した温度からさらに昇温 および降温して脱トル化してもよいが、得られる磁石粉末 に再結晶粒の粒成長が抑制され、高い保磁力を有する再 結晶集合組織になるためには、HJガス雰囲気中またはHJ ガスと不活性ガスの混合雰囲気中で保持した温度で脱過 化を行うことが好ましい。

なお、上記の①,②の工程終了後、繰り返し上記①,② の工程を行ってもよい。

このように磁石粉末のほぼ完全な脱出化した後、上記③ の工程で、Ar等の不活性ガスにより冷却するか、または 冷却途中で真空中または不活性ガス中で一定温度に保持 して熱処理する。この熱処理は、上記①、②の工程を経 て得られる磁石粉末の保磁力の向上を目的とするもの で、必要に応じて行う。上記熱処理温度は、300~1000 ℃、好ましくは550~700℃の温度範囲である。かかる熱 処理は、上記不活性ガスにより室温まで冷却した後、再 度加熱して真空中または不活性ガス中で行ってもよく、

10

1回だけでなく、2回以上行ってもよい。上記脱版化し た後および熱処理後の冷却はできるだけ速い方が望まし

なお、この発明のR-Fe-B系合金磁石粉末のFeの一部をM (Mは、Co, Ni, V, Nb, Ta, Cu, Cr, Mn, Mo, W, Ti, Al, Ga, In, Z r, Hf) の1種または2種以上の少量で置換してもよい。 また、Bの一部をA(Aは、N,P,S,F,Si,C,Ge,Sn,Zn,S b, Bi) の1種または2種以上の少量で置換してもよい。 第1-A図から第1-D図は、この発明のR-Fe-B系合金磁石粉 末の代表的な製造処理パターンを示す。

第1-A図は、室温からの昇温中の雰囲気を真空、不活性 ガスまたはHJガスとし、温度:500~1000℃の範囲内の一 定温度に保持し、上記一定温度に保持しつつ、雰囲気を Haガス雰囲気またはHaガスと不活性ガスの混合雰囲気か ら、Haガス圧力:1×10⁻¹Torr以下の真空雰囲気またはHa ガス分圧:1×10 Torr以下の不活性ガス雰囲気になるま で脱H.処理し、ついで冷却する製造処理パターンを示し ている。

第1-B図は、室温からの昇温中の雰囲気を真空、不活性 ガスまたはHJガスとし、HJガス雰囲気またはHJガスと不 活性ガスの混合雰囲気において、温度:500~1000℃の範 囲内を昇温させ、ついでHdガス圧力:1×10⁻¹Torr以下の 真空雰囲気またはHaガス分圧:1×10⁻¹Torr以下の不活性 ガス雰囲気になるまで温度:500~1000℃の範囲内で降温 変化させて脱H2処理し、ついで冷却する製造処理パター ンを示している。

第1-C図は、室温からの昇温中の雰囲気を真空、不活性 ガスまたはHJガスとし、HJガス雰囲気またはHJガスと不 活性ガスの混合雰囲気において、温度:500~1000℃の範 囲内にて、昇温および一定温度保持し、ついでH₂ガス圧 30 カ:1×10⁻¹Torr以下の真空雰囲気またはHJガス分圧:1× 10⁻Torr以下の不活性ガス雰囲気になるまで温度:500~ 1000℃の範囲内にてさらに昇温、一定温度保持および降 温の温度変化を施して脱H₂処理し、さらに一定温度保持 の熱処理を施して、冷却する製造処理パターンを示して いる。

第1-D図は、室温からの昇温中の雰囲気を真空、不活性 ガスまたはHJガスとし、HJガス雰囲気またはHJガスと不 活性ガスの混合雰囲気において温度:500~1000℃の範囲 内にて、昇温、一定温度保持および降温の温度変化を施 40 し、ついでHJガス圧力:1×10 Torr以下の真空雰囲気ま たはHzガス分圧:1×10-Torr以下の不活性ガス雰囲気に なるまで温度:500~1000℃の範囲内にてさらに昇温、一 定温度保持および降温の温度変化を施して脱H₂処理した 後、一度室温に急冷して、さらに昇温、一定温度保持の 熱処理を施して、冷却する製造処理パターンを示してい る。

上記第1-A図から第1-D図の製造処理パターンは、この発 明のR-Fe-B系合金磁石粉末の製造処理パターンの代表的 な例示に過ぎず、この発明は、上記第1-A図から第1-D図 50

に示される製造処理パターンに限定されるものではな

上記製造処理パターンにより処理すると、R-Fe-B系合金 のインゴット、粉末、均質化処理インゴット、または均 質化処理粉末は、第2図(a)~(c)に示される組織 変化を経てこの発明のR₂Fe₁,B相の再結晶集合組織を有 するR-Fe-B系合金磁石粉末となる。例として、上記合金 の粉末をこの発明の製造法で処理する場合について説明 する。

第2図(a)は、上記合金のインゴットを機械的に粉砕 10 して得られた粉末の1個の粉末粒子の組織図である。上 記粉末粒子の組織は、上記合金のインゴットの組織を維 持したもので、上記第2図 (a) に示されているように R₂Fe₁₄B相 1 およびR-rich相 2 から構成されている。 上記第2図(a)に示される組織を有する粉末を、この 発明の製造法によって処理すると、第2図(b)に示さ れるように、R₂Fe₁₄B相の再結晶粒 1′ が発生し始め、 上記処理完了後は、第2図 (c) で示されるR₂Fe₁₄B相 の再結晶粒 1′の集合組織となるのである。ここで、上 記第2図 (c) で示される粉末粒子の組織を再結晶集合 組織と呼ぶ理由は、第2図(a)に示されるR₂Fe₁₄B相 1が相変態後、再結晶をおこしても、上記再結晶粒 1' は完全にランダムな結晶方位の結晶粒の配置ではなく、 一定の方位をもった組織であると考えられるためであ る。第2図 (c) において、R-rich相2は、R₂Fe₁、B相 の再結晶粒 1′の一部の粒界部に存在しているが、好ま しい合金組成では、R-rich相2はほとんど存在しない か、他の相の場合もある。

以上、理想的な鋳造状態で得られた第2図(a)に示さ れるインゴットまたは粉末を、この発明の製造法により 処理することにより第2図(b)の過程を経て第2図 (c) の再結晶集合組織が得られることを組織図を用い て説明したが、工場の製造工程においてR-Fe-B系合金を 溶解し、鋳造して得られたインゴットまたは粉末の組織 は、製造して得られたインゴットまたは粉末の組織は、 製造工程における条件制御が不十分なため第2図(a) のような完全にR₂Fe₁₄B相およびR-rich相からなる2相 平衡組織となることは希であり、大部分のインゴットま たは粉末の組織は、偏析が生じたり、R₂Fe₁β相中にα - Fe相、R₂Fe₁₇相等の非平衡相も析出している。これら 非平衡組織を第2-1図 (a) に示す。第2-1図 (a) にお いて、3はα-Fe相、4はRFen相であり、その他は第 2図(a)と同じであるから説明を省略する。 上記第2-1図 (a) に示される非平衡相を有するインゴ ットまたは粉末を、そのままこの発明の製造法によって 処理すると、得られた合金磁石粉末の磁気特性は低下す る。したがって、第2-1図 (a) に示される非平衡相を 有するインゴットまたは粉末は、均質化処理することに より上記α-Fe相、R₂Fe₁₇相等を拡散して可及的に消失 せしめ、第2-1図 (b) に示されるように実質的にR₂Fe

 $_{\rm IB}$ 相とR-rich相の2相のみからなる組織に変態せしめたのち、この発明の製造法によって処理すると第2-1図 (c) に示されるように $R_{\rm I}$ Fe $_{\rm IB}$ 相の再結晶粒 1' が発生し始め、上記処理終了後は第2-1図 (d) に示されるように $R_{\rm I}$ Fe $_{\rm IB}$ 相の再結晶粒 1' の集合組織となるのである。

上記第2-1図 (c) →第2-1図 (d) の工程は、上記第2 図 (b) →第2図 (c) の工程と全く同じである。この発明の製造法により得られた磁石粉末がすぐれた磁気特性を有するのは、

- (1) 主相: R_2 Fe₁,B相の再結晶粒の結晶粒径が単磁区 粒径となり得る 0.3μ mに近い $0.05\sim3\mu$ mであり、し かも再結晶粒のためにその粒内、粒界部に不純物や歪が なく、また
- (2) 主相: R₂Fe₁B相の再結晶粒の一部の粒界部にR-r ich相があっても、個々の主相がR-rich相で囲まれていない、すなわち粒界相が存在しない粒界部があっても、再結晶粒が単磁区粒子に近い、ために大きな保磁力をもつからである。

さらに、この発明の製造法において、好ましい製造条件 20 のもとで得られたR-Fe-B系合金磁石粉末が磁気異方性を示すのは、上記磁石粉末の再結晶集合組織が、完全にランダムな結晶方位の結晶粒の配置ではなく、一定の方位をもった組織であるため、個々のR-Fe,B相において、結晶磁気異方性の磁化容易軸も一定の方位をもっているためと考えられる。

[実施例]

つぎに、この発明を実施例にもとづいて具体的に説明する。

実施例1

RとしてNdを用い、高周波溶解炉で溶解、鋳造してNd-F e-B系の原子数組成でNd_{15.0}Fe_{76.9}B_{6.1}を主成分とする 希土類合金インゴットを製造した。上記インゴットは主 相のNdyFe,4B相が粒径約150μmの結晶粒であった。こ のインゴットをArガス雰囲気中でスタンプミルを用いて 粗粉砕し、さらに振動ボールミルにて微粉砕して、平均 粒度:3.8μmのNd-Fe-B系合金微粉末とし、この微粉末 を適量ボードに注いで熱処理炉に入れ、真空度:1.0×10 ⁵Torrの真空に排気後、latmのHガスを炉内に流入し て、その1½ガス圧力を維持しつつ室温から810℃まで昇 温し、810℃で5時間保持の条件で、latmのHdガス雰囲 気中で処理した後に810℃で排気を1時間行ってルガス 圧力:1.0×10⁻⁵Torrの真空度にして、炉内にlatmまでの Arガスを流入して微粉末を急冷した。この実施例1の製 造処理パターンを第3図に示す。上記第3図に示される 条件で処理した後、微粉末は凝集しているので、この凝 集した微粉末を乳バチで解きほぐし、平均粒度:6.2μm のNd-Fe-B系合金磁石粉末を得た。この磁石粉末の磁気 特性を振動試料型磁束計で測定した結果を第1表に示 す。さらに、第4図 (A) に上記磁石粉末を走査電子顕 50

微鏡を用いて組織観察を行った結果得られた金属組織写真を示し、上記第4図(A)の金属組織写真を模写した 結果得られた組織図を第4図(B)に示す。

組成分析の結果、第4図(B)において、a は主相である Nd_x Fe $_{14}$ B相であり、その一部粒界部には b ONd-rich相が存在することがわかった。上記第4図(A)の走査電子顕微鏡による金属組織写真から、粉末粒子内に Nd_x Fe $_{14}$ B相が $0.2\sim1.0\mu$ mの再結晶粒となっており、この発明の製造法により得られた磁石粉末の組織は、再結晶集合組織であることがわかる。

上記磁石粉末を、4.5重量%のビスマレイミドトリアジン樹脂と混合し、15KOeの磁場中、5Ton/cm²の圧力で圧縮成形し、温度:180℃、6時間保持の条件で上記樹脂を硬化させ、ボンド磁石を作成した。得られたボンド磁石の磁気特性も第1表に示す。

比較例1

30

上記実施例 1 で得られた平均粒度:3.8μ mのNd-Fe-B系合金微粉末を適量ボードに注いで熱処理炉に入れ、1.0×10⁻⁵Torrの真空に排気した後、1atmのArガスを炉内に流入して、そのArガス圧力を維持しつつ室温から810℃まで昇温し、810℃で5時間、1atmのArガス雰囲気中で処理した後、810℃で排気を1時間行って真空度:1.0×10⁻⁵Torrにして、炉内に1atmまでArガスを流入して微粉末を急冷した。この製造処理パターンを第3-1図に示す。上記急冷した微粉末は、凝集しているので乳バチで解きほぐし、平均粒度:6.5μ mのNd-Fe-B系合金磁石粉末

第 1 表

		磁石粉末		ポンド磁石		
種別	平均粒度	着磁磁 場15KOe のとき の磁化	保磁 力 ilic	残留 磁束 Br	保磁 力 iHc	最大エ ネルギ 一積 BH _{max}
	(mm)	(KG)	(KOe)	(KG)	(KOe)	(MCOe)
実施例1	6, 2	8.0	12, 1	7, 1	11.5	11.3
比較例1	6,5	9,.0	7,3	4, 1	2, 2	1.8
比較例2	5, 9	9,1	6,0	4.0	2.0	1.5
比較例3	3.8	9.6	2.0	2,5	0.4	-

を得た。上記磁石粉末の磁気特性を振動試料型磁束計で 測定した結果を第1表に示す。さらに上記磁石粉末を4. 5重量%のビスマレイミドトリアジン樹脂と混合し、上 記実施例1と同一条件で圧縮成形し、硬化させ、ボンド 磁石を作成し、得られたボンド磁石の磁気特性を測定し て第1表に示した。

比較例2

上記実施例 1 で得られた平均粒度:3.8 μ mのNd-Fe-B系合金微粉末を定量ボードに注いで熱処理炉に入れ、1.0 ×10⁻⁵Torrの真空に排気した後、熱処理炉内の温度を室温から810℃まで昇温し、真空度:1.0×10⁻⁵Torr、温度:

810℃、6時間保持した後、炉内にlatmまでArガスを流入して冷却した。この製造処理パターンを第3-2図に示す。凝集した微粉末を乳バチで解きほぐし、平均粒度: 5.9μmのNd-Fe-B系合金磁石粉末を得た。上記磁石粉末を上記実施例1の磁石粉末と同様にして磁気特性を測定し、さらに、上記磁石粉末を用いて上記実施例1と同様にボンド磁石を作成し、そのボンド磁石の磁気特性も測定し、それらの測定結果を第1表に示した。

比較例3

上記実施例1でインゴットを微粉砕して得られた平均粒 10 度:3.8μmのNd-Fe-B系合金微粉末を、そのまま比較例 3の磁石粉末として用い、この磁石粉末の磁気特性を測 定し、さらに上記磁石粉末を用いて実施例1と同様にボンド磁石を作成し、このボンド磁石の磁気特性も測定した。これらの測定結果も第1表に示す。

上記第1表から、この発明の製造法によりつくられたNd-Fe-B系磁石粉末は、すぐれた磁気特性を示し、さらに、この発明の製造法で得られたNd-Fe-B系磁石粉末は、ボンド磁石用磁石粉末として使用した場合にも、圧縮成形による保磁力の低下が抑えられて、そのボンド磁20石がすぐれた磁気特性を示すことがわかる。

実施例2

RとしてNdを用い、電子ビーム電解炉で溶解して製造したNd-Fe-B系の原子数組成でNd_{14.} sFe_{17.} dB_{8.1} Nd_{14.1} Fe_{28.4} Rd_{14.1} Fe_{28.4} Rd_{14.5} の成分組成を有する 2 種類の希土類合金インゴットを製造した。上記インゴットは、いずれも主相のNd₂Fe₁₄ Bが粒径:50~150 μ mの結晶粒であった。これら、インゴットをそれぞれArガス雰囲気中でジョークラッシャーを用いて、平均粒度:20 μ mに粉砕した。

*また、R酸化物粉末としてNd、O。を用い、Fe-B合金粉末 とNd₂O₃粉末と金属Ca粉末を混合し、加熱還元拡散法に より、Nd_{14.5}Fe_{78.5}B_{7.0}の成分組成を有するNd-Fe-B系 合金粉末(主相のNd₂Fe₁₄B相は粒径:15μmの結晶粒) を作成し、平均粒度:20 μ mに粉砕した。 これら3種の粉末を適量ボードに注いで熱処理炉に入 れ、1.0×10⁵Torrの真空に排気後、真空中で温度:500 ℃, 600℃, 700℃, 750℃, 800℃, 850℃および900℃および1 000℃の各温度まで昇温した後に、その各保持温度で1at mのHaガスを炉内に流入せしめ、latmのHaガス雰囲気と し、上記各保持温度で10時間保持し処理した。 ついで、それら各保持温度で排気を1時間行って、1.0 ×10 Torrの真空度とし、炉内にlatmまでArガスを流し て粗粉末を急冷して、上記各種Nd-Fe-B系合金粉末を得 た。この製造処理パターンを第5図に示す。得られた磁 石粉末は、実施例1と同様の再結晶集合組織を有してい

得られた上記各種磁石粉末の磁気特性を振動型磁束計で 測定した結果を第2表に示した。

0 比較例4

上記実施例2で作成したNd₁₄、Fe₇₇、B_{8.1}、Nd₁₄、Fe
80.4B_{8.5}およびNd₁₄、Fe₇₈、5B_{7.0}の原子数組成を有する
平均粒度:20 µ mの各種粉末を、それぞれ適量ボードに
注いで熱処理炉に入れ、1.0×10⁻⁵Torrの真空に排気
後、真空中で温度:400℃および450℃および1050℃の各
保持温度まで昇温した後、その温度で1atmのH₂ガスを炉
内に流入せしめて1atmのH₂ガス雰囲気とし、上記各保持
温度で10時間保持し処理した。

2 表

THE ITH	保持温度	振動語	振動試料型磁束計による測定値iHc(KOe)								
種別	(℃)	Nd14.8Fe77.0B8.1磁石粉末	Nd14.1Fes0.4B5.6磁石粉末	Nd14.5Fe78.5B7.0磁石粉末							
実施例 2	1000	8.0	6.7	5, 2							
	900	9.5	8.0	9.3							
	850	12.6	11.6	10.0							
	800	12.0	11.6	10.1							
	750	9.0	8, 1	7.7							
	700	7,0	6, 2	7.0							
	600	6,3	5.9	6.0							
	500	5.8	5.5	5.5							
比較例 4	450	3,2	. 2,6	2.2							
	400	3,1	2,0	2.0							
ŀ	1050	4.6	3,9	3,8							

ついで、上記400℃および450℃および1050℃の各保持温度で排気を1時間行って、1.0×10₄Torrの真空度と

し、炉内にlatmまでArガスを流して上記3種の粗粉末を 50 急冷し、磁石粉末を得た。この製造処理パターンも第5

図に示す。得られた3種の磁石粉末の磁気特性を振動試料型磁束計で測定した結果を第2表に示した。

上記第2表に示された結果にもとづいて、上記熱処理されたNd_{14.9}Fe_{77.0}B_{8.1}′Nd_{14.1}Fe_{80.4}B_{8.5}およびNd_{14.5}s

FerasBr.oの磁石粉末の保持温度に対する保磁力iHcの 関係をグラフにすると第6図のようになる。上記第6図 から明らかなように、この発明の製造法は、H₂ガス雰囲 気で温度:500~1000℃(好ましくは、750~900℃)に保 持したときに、R-Fe-B系合金磁石粉末が保磁力iHc:5KOe 以上のすぐれた磁気特性を示すことがわかる。

実施例3

上記実施例 1 のこの発明の製造法において、温度:810 ℃、1atmのHdガス雰囲気中で5 時間保持の条件で処理した後、上記810℃で排気を行う際に、それぞれHdガス圧力:1.0×10⁻⁴Torr、1.0×10⁻³Torr、2.0×10⁻³Torr、1.0×10⁻²Torr、および1.0×10⁻¹Torrの真空度まで排気後、炉内に1atmまでArガスを流入して微粉末を急冷し、あとは実施例 1 と同様にして、平均粒度:6.2 μ mの磁石粉末を得た。得られたNd-Fe-B系合金磁石粉末の磁気特性を振動試料型磁束計で測定し、その結果を第 3 表に示 20 した。

比較例5

比較のために、真空度を2.0×10⁻¹Torr、および1Torrとする以外は上記実施例3と同一条件でNd-Fe-B系合金磁石粉末を作成し、得られた磁石粉末の磁気特性を上記実施例3と同一条件で測定し、その結果も第3表に示した。

なお、上記実施例3および比較例5の製造処理パターン は第7図に示されている。

種別	排気真空度(Torr)	iHc(KOe)
実施例 1	1.0×10 ⁻⁵	12.1
実施例3	1.0×10 ⁻⁴	12.1
	1.0×10 ⁻³	11.0
	2.0×10 ⁻³	10.8
	1.0×10 ⁻²	8,6
	1.0×10 ⁻¹	8,1
比較例 5	2.0×10 ⁻¹	1.2
	1.0	0.4

上記第3表から明らかなように、この発明の製造法は、1.0×10⁻¹Torr以下の真空状態にしてほぼ完全な脱出雰囲気とした時に、R-Fe-B系合金磁石粉末がすぐれた磁気特性を示すことがわかる。

実施例4

RとしてNdとPrを用い、高周波溶解炉で溶解、鋳造して R-Fe-B系の原子数組成でNd₁₂。Pr₁, Fe₈₀。B. eを主成

50

分とする希土類合金インゴットを製造した。上記インゴ ットは主相の(NdPr) Fe₄B相が粒径約120 μ mの結晶粒 であった。このインゴットをArガス雰囲気中でスタンプ ミルを用いて粗粉砕し、平均粒度:30μmのNd-Pr-Fe-B 系合金粉末とし、この粉末を適量ボードに注いで熱処理 炉に入れ、真空度:1.0×10⁵Torrの真空に排気後、latm のHがスを炉内に流入して、そのHがス圧力を維持しつ つ室温から830℃まで昇温し、830℃で5時間保持する際 に、H2ガス圧力を5Torr, 10Torr, 80Torr, 100Torr, 200Tor 10 r, 300Torr, 400Torr, 500Torr, 600Torr, 700Torr, 760Torr および850Torrにそれぞれ制御して処理した後に、830℃ で排気を40分行ってH₂ガス圧力1.0×10 Torrの真空度 にし、炉内にlatmまでのArガスを流入して粉末を急冷し た。凝集した粉末を乳バチで解きほぐしてNd-Pr-Fe-B系 合金磁石粉末をそれぞれ第4表に示される平均粒度に調 製した。第8図に、この実施例の製造処理パターンを示 す。得られた磁石粉末は、実施例1と同様の再結晶集合 組織を有し

第 4 表

		212	-	4	~	
	処理中	磁石粉	压缩	ポント	・磁石の配	放気特性
種別	の批ガス圧力	末の平 均粒径	成形の場合	Br	iHe	ВНшах
	(Torr)	(µ m)	の有無	(KG)	(KOe)	(MGOe)
実	5	24	有	5.1	4.5	4.2
実施例4			無	4.6	4.4	3.3
4	10	23	有	6.0	5.4	5.8
			無	5.3	5, 6	5,0
	80	20	有	6.4	9,0	9.1
			無	5,8	9.3	6.4
	100	29	有	7,2	11,1	12.0
			無	6.1	11.6	8, 2
	200	21	有	6.8	10.5	10.6
	•		無	5.8	10,5	7,7
	300	20	有	6.4	10.0	8.5
			無	5.9	10, 2	7.9
	400	19	有	6.4	10, 1	9.3
			無	6.0	10.3	7.9
	500	23	有	6.5	10.0	9.8
			無	6.0	9.9	7.8
	600	20	有	6.1	9.8	8.1
			無	6.1	9.7	8.0
	700	25	有	6.0	9.5	8.0
			無	6.0	9.6	7.6

	処理中	型里中 磁石粉 E		ポンド磁石の磁気特性			
種別	の服力	末の平 均粒径	成形中の	Вг	iHe	BH _{max}	
251)	(Torr)	(μm)	磁場の有無	(KG)	(KOe)	(MGOe)	
	(701.7)	((1.0)	(
	760	28	有	6.0	9.3	7.5	
			無	5.9	9.5	7.4	
	850	23	有	6.0	8.5	5.1	
			無	6, 1	8.5	5.0	

ていた。.

上記Nd-Pr-Fe-B系合金磁石粉末を、それぞれ3.0重量% のフェノールノボラック型エポキシ樹脂と混合し、無磁 場中あるいは15KOeの磁場中、6Ton/cm2の圧力で圧縮成 * *形し、温度:100℃、10時間保持の条件で上記樹脂を硬化 させ、ボンド磁石を作成した。得られたボンド磁石の磁 気特性を第4表に示す。

18

また、第9図に、上記真空度:100TorrのHガス雰囲気で 作成したNd-Pr-Fe-B系合金磁石粉末のボンド磁石の減磁 曲線を示す。

第4表から、この発明の製造法において、Hガス雰囲気 中で焼鈍する際に、Haガス圧力は10~760Torrの範囲が 特によいことがわかる。760Torrより高い圧力の場合 10 は、まだ脱Lの理が充分でなく、磁石粉末中にLが残留 していた。

また、第4表から、この発明の製造法において、Hガス 雰囲気で焼鈍することにより磁場中成形の結果の方が無 磁場中成形の結果よりもBrの値がすぐれており、顕著な 異方性ボンド磁石が得ら

表

5

混合ガス(H ₂ + Ar)雰囲気中の水素ガス分 圧(Torr)		磁石粉末			ポンド磁石		
		平均粒度 (μ๓)	着磁磁場15K0eの ときの磁化(KG)	保磁力iHc (KOe)	残留磁束密 度Br(KG)	保磁力iHc (KOe)	最大エネルギー 積BH _{max} (MGOe)
実施例 5	10	10.0	9, 8	8.8	6, 5	7.0	5.2
	100	8.6	8.5	15.1	6.2	14.6	8.1
	200	7.5	8.4	14.4	6, 3	14.0	8.3
	300	7.6	8.2	12.2	6.8	11.5	10.1
	400	8.2	8.0	12.5	6.7	11.5	9.8
	500	7, 1	7.9	12.7	6,8	11.3	10.2
	600	6.8	8.1	11.9	7.1	10.8	11.5
	700	6.1	8.0	12.0	7.2	11.7	11.4

れることがわかり、それは第9図をみても明らかであ る。このことから、この発明の製造法で得られた磁石粉・ 末は磁気的異方性を示すことがわかる。

実施例5

実施例1で微粉砕して作成した平均粒度:3.8μmのNd-F e-B系合金粉末を適量ボードに注いで熱処理炉に入れ、 真空度:1×10℃orrの真空になるまで排気したのち、第 5表に示される水素分圧を有するようにH-ガスとArガス の混合ガスを炉内に流入し、かかる水素分圧の混合ガス 40 雰囲気にて、室温から温度:810℃まで昇温し、上記温 度:810℃、5時間保持の条件で処理したのち、水素分 圧:1×10⁻⁵Torrとなるまで排気し、この雰囲気で脱��処 理し、Arガスを導入して急冷した。このようにして得ら れたNd-Fe-B系合金粉末は凝集しているので乳バチでほ ぐし、それぞれ第5表に示される平均粒度に調製した。 この磁石粉末の製造処理パターンを第10図に示す。得ら れた磁石粉末は、実施例1と同様の再結晶集合組織を有 していた。得られた磁石粉末の磁気特性を振動試料型磁 東計を用いて測定し、それらの結果を第5表に示した。

さらに、上記磁石粉末を用いて実施例1と同様にボンド 磁石を作成し、それらの磁気特性も第5表に示した。 この実施例から、水素雰囲気中の処理だけでなく、水素 と不活性ガスの混合ガス雰囲気中で処理しても、同様に すぐれた磁気特性を有するNd-Fe-B系合金磁石粉末を得 ることができることがわかる。

実施例6

実施例1で脱Hz処理した微粉末を、そのままArガスを用 いて温度:600℃まで冷却し、この温度で1時間保持の熱 処理を行ない、この熱処理した凝集粉末を乳バチで解き ほぐし、平均粒度:7.5μmのNd-Fe-B系合金磁石粉末を 得た。この磁石粉末の製造処理パターンを第11図に示 す。この実施例で得られた磁石粉末の磁気特性を実施例 1と同様の方法により測定し、その結果を第6表に示し た。

実施例7

実施例1で脱H2処理した微粉末を、Arガスを用いて室温 まで急冷し、この室温まで急冷した磁石粉末を、さらに 50 Arガス雰囲気中で温度:630℃まで昇温し、この温度で1

時間保持の熱処理を行なったのち急冷し、ついで凝集している微粉末を乳バチで解きほぐして、平均粒度:7.0 μ mのNd-Fe-B系合金磁石粉末を作製した。この磁石粉末の製造処理パターンを第12図に示す。

この磁石粉末の磁気特性を実施例1と同様に測定し、その結果を第6表に示した。

上記第6表には、比較のために実施例1で得られた磁石 粉末の磁気特性を掲示した。

上記第6表から、上記実施例1で得られた磁石粉末に熱処理を施すことにより磁気特性は一層向上することがわ 10かる。

実施例8

RとしてNdとDyを用い、プラズマアーク炉で溶解、鋳造 してNd-Dy-Fe-B系の原子数組成でNd_{10.5}Dy_{1.5}Fe_{82.4}B _{5.6}を主成

第 6 表

≠	磁石粉末					
種別 	平均粒度 (μm)	着磁磁場15KOeの ときの磁化(KG)	保磁力iHc (KOe)			
実施例 6	7.5	8.1	15, 3			
実施例7	7.0	8, 1	15.0			
実施例 1	6,2	8,0	12, 1			

分とする希土類合金インゴットを製造した。上記インゴ ットは、鋳造状態では非平衡相のα-Fe相等が析出して いたので、温度:1000℃、ARガス雰囲気中、40時間保持 の条件で均質化処理を行ない、α-Fe相等を消失させ た。上記均質化処理インゴットは、主相の(NdDy)₂Fe_i,B 相が粒径約60 µ mの結晶粒であった。上記均質化処理イ ンゴットをそのまま熱処理炉に入れ真空度:1×10⁵Torr の真空になるまで排気したのち、latmのHガスを炉内に 流入し、そのH.ガス圧力を維持しつつ室温から温度:500 ℃まで昇温し、上記温度:500℃にて1時間保持したの ち、1時間かけて温度:1000℃まで昇温し、温度1000℃ にて2時間保持したのち、1時間かけて温度:810℃まで 降温し、上記温度:810℃に達したところで排気を行な い、Hzガス圧力:1×10⁵Torrの真空雰囲気で温度:810 ℃、1時間保持の脱H:処理を行なったのち、炉内にlatm までArガスを流入して均質化処理インゴットを急冷し た。この実施例8の製造処理パターンを第13図に示す。 上記第13図に示される条件で処理した均質化処理インゴ ットは、ある程度崩壊しているため乳バチで解きほぐ し、平均粒度:17μmのNd-Dy-Fe-B系合金磁石粉末とし

得られた磁石粉末は、実施例1と同様の再結晶集合組織を有していた。この磁石粉末の磁気特性を実施例1と同様に振動試料型磁束計で測定したところ、

Ho=15K0eのときの磁化:9.2KG

保磁力:13.5K0e

という測定結果が得られた。

ついで、この磁石粉末を用いて実施例1と同様にボンド 磁石を作成し、得られたボンド磁石の磁気特性を測定したところ、

残留磁束密度Br:8.0KG

保磁力iHc:13.0K0e

最大エネルギー積BH。ax: 14. 1MG0e

という測定結果が得られた。

上記測定結果から、温度:500~1000℃の範囲内で、昇温、一定温度保持、降温の温度不変をさせても、すぐれた磁気特性を有する磁石粉末を得ることができ、この磁石粉末を用いて作成したボンド磁石も、圧縮成形による保磁力の低下をもたらすことなくすぐれた磁気特性を有することがわかる。

実施例9

RとしてNdを用い、高周波溶解炉で溶解、鋳造してNd-Fe-B系の原子数組成で、それぞれ、

Nd_{10.5}Fe_{84.2}B_{5.3}'

Nd11.5Fe83.3B5.2

0 Nd_{12.2}Fe_{82.0}B_{5.8}

Nd13.0Fe81.0B6.0'

Nd13. sFe80. sB6. o'

Nd14. 2Fe79. 3B6. 5

Nd_{15. 1}Fe_{76. 8}B_{8. 1}'

Nd_{16.3}Fe_{75.2}B_{8.5}'

Nd_{20. 2}Fe_{71. 6}B_{8. 2}'

を主成分とする希土類合金インゴットを製造した。これ らインゴットは主相のNd₂Fe₁,B相が粒径約50~70μmの 結晶粒であった。上記各インゴットをそのまま熱処理炉 に入れ真空度:1.0×10⁻⁵Torrの真空に排気後、latmのH ガスを炉内に流入して、そのHガス圧力を維持しつつ室 温から830℃まで昇温し、830℃で30分保持の条件で、1a tmのHaガス雰囲気中、さらに830℃で3時間保持の条件 で200TorrのHaガス雰囲気中で処理した後に、830℃で排 気を1時間行ってH₂ガス圧力:1.0×10⁵Torrの真空度に して、炉内にlatmまでのArガスを流入してインゴットを 急冷した。この実施例9の製造処理パターンを第14図に 示す。上記第14図に示される条件で処理したインゴット は、ある程度崩壊しているため乳バチで解きほぐし、各 々平均粒度:20μmのNd-Fe-B系合金磁石粉末を得た。こ の磁石粉末も実施例1と同様の再結晶集合組織を有して いた。

この各々の磁石粉末の磁気特性を振動試料型磁束計で測定した結果を第7表に示す。さらにこの磁石粉末を3.0 重量%のフェノールノボラック型エポキシ樹脂と混合し、15K0eの磁場中、6Ton/cm²の圧力で圧縮成形し、温度:100℃、6時間保持の条件で上記樹脂を硬化させ、ボンド磁石を作成した。得られたボンド磁石の磁気特性も第7表に示した。

50 実施例10

上記実施例 9 において、この発明の製造処理を行う前の 各インゴットをArガス雰囲気中でスタンプミルを用いて 粉砕し、各々平均粒度:30 μ mの粉末とし、その粉末を* * 熱処理炉に入れ、実施例9と同様の第14図に示される条件で製造処

22

第

7

表

合成組成	£4.01	11 加州並の合合	磁石粉末	7.	ドンド磁石	1
(原子百分率)	種別	H₂処理前の合金 の形状	保磁力 iHc(KOe)	Br (KG)	iHc (KOe)	BH _{max} (MGOe)
Nd10.5Fe84.2B5.3	実施例 9	インゴット	2.5	3,6	2.5	_
	実施例10	粉末	1.0	3,5	0.9	
Nd11.6Fe83.3B5.2	実施例 9	インゴット	4.3	4.0	4.1	2, 2
	実施例10	粉末	2.1	3.4	2.0	
Nd12.2Fea2.0B5.2	実施例 9	インゴット	8.8	7.2	8.5	10.1
	実施例10	粉末	5,6	6, 1	5.2	5.4
Nd13.0Fes1.0B6.0	実施例 9	インゴット	9.6	6.8	9.5	9, 7
	実施例10	粉末	6.2	6, 5	6.0	8.1
Nd13.5Fe80.5B6.0	実施例 9	インゴット	9.2	6.0	9, 1	7.4
·	実施例10	粉末	6.4	6.0	6.3	6,8
Nd14.2Fe79.2B8.5	実施例 9	インゴット	9.5	6.2	9.4	8.0
	実施例10	粉末	8.3	5.9	8.3	7.2
Nd15.1Fe78.8B8.1	実施例 9	インゴット	7,7	5.7	6.0	4. 1
	実施例10	粉末	14.3	6.3	14.1	8.2
Nd16.3Fe75.2B8.5	実施例 9	インゴット	8.1	5, 8	8,1	4.0
	実施例10	粉末	16.2	5, 3	16.0	5, 5
Nd20.2Fe71.6B8.2	実施例 9	インゴット	7.9	4.2	7.6	3. 1
	実施例10	粉末	12.3	4.0	12.4	3,5

理した。得られた粉末は凝集しているので乳バチで解きほぐし、各々平均粒度:38μmのNd-Fe-B系合金磁石粉末を得た。この磁石粉末も実施例1と同様の再結晶集合組織を有していた。実施例9と同様に各々の磁石粉末ならびにボンド磁石の磁気特性を測定し、その結果を第7表に示す。

実施例11

上記実施例9および10において製造したこの発明の製造 ていた。実施例9と同様に、各々 処理を行う前の各インゴットおよび粉末を、温度:1050※40 ンド磁石の磁気特性を測定し、そ

※℃、1.3気圧の加圧Arガス雰囲気中、30時間保持の条件 で均質化処理を行った。

上記条件で均質化処理を行って各インゴットおよび粉末を実施例9と同様の第14図に示される条件で製造処理して乳バチで解きほぐし、各々平均粒度:25μmのNd-Fe-B 系合金磁石粉末を得た。

この磁石粉末も実施例1と同様の再結晶集合組織を有していた。実施例9と同様に、各々の磁石粉末ならびにボンド版石の磁気性性を測定し、そ

表

合金組成	均質化処理合金 の形状	磁石粉末		ポンド磁石	
(原子百分率)	り形状	保磁力iHc(KOe)	Br(KG)	iHc(KOe)	BHmax (MCOe)
Nd10.5Fe84.2B5.3	インゴット	4.8	3, 9	4.7	2.1
	粉末	3.0	3,6	3.0	_
Nd11.5Fe83.3B5.2	インゴット	5.0	4,5	4.8	3.2
	粉末	4, 1	3,6	4, 1	2.0

8

4	
U	

合金組成	均質化処理合金	磁石粉末	ポンド磁石		
(原子百分率)	の形状	保磁力iHc(KOe)	Br(KG)	iHc(KOe)	BH _{max} (MGOe)
Nd12.2Fe82.0B5.8	インゴット	10.8	7.5	10.6	13, 0
	粉末	10.1	6.3	10.0	8, 4
Nd13.0Fe81.0B6.0	インゴット	11,6	7.3	11.7	11.8
	粉末	11.0	6.8	11.0	10, 1
Nd12,5Fe80.5B6.0	インゴット	12,3	7, 1	12, 1	11,2
	粉末	11.4	6.5	11.2	9, 3
Nd14.2Fe79.2Be.5	インゴット	12.5	6.6	12,6	9.5
	粉末	11.2	6.4	11.0	9.3
Nd 1 5. 1 Fe 7 6. 8 Bs. 1	インゴット	9.8	6.0	9,7	7.1
	粉末	16.0	6.3	15.8	8,4
Nd16.3Fe78.2B8.5	インゴット	11.4	5.7	11.2	6, 5
	粉末	17.3	5.2	17.0	6.0
Nd20.2Fe71.6B8.2	インゴット	12.4	4.1	12.3	3,6
	粉末	13.0	4.1	12.8	3, 7

の結果を第8表に示した。

第7表、第8表を比較すると、原料であるNd-Fe-B系合金は、インゴットとして用いたよりも均質化処理インゴットとして用いた方が、さらに粉末として用いたよりも均質化処理粉末として用いた方が、この発明の製造法で得られたNd-Fe-B系合金磁石粉末の磁気特性は、一層向上することがわかる。特に、原子百分率で R_x (Fe, B) $_{100x}$ において、 $12 \le X \le 15$ で表される組成の合金については、均質化処理インゴットを原料として用いた方が 30よいことがわかる。

実施例12

RとしてNdを用い、高周波溶解炉で溶解、鋳造してNd-Fe-B系の原子数組成でNd_{12.5}Fe_{81.5}B_{6.0}を主成分とする直径: 20mm×高さ: 20mmの合金インゴットを製造した。これらインゴットは主相のNd₂Fe_{1.4}B相が平均粒径: 約40 μ mの結晶粒であり、 α -Fe相が偏析していた。上記各インゴットを均熱炉に入れ、1atmのArガス雰囲気中で、第9表に示される均質化処理条件にて均質化処理し、均質*

* 化処理インゴットを製造した。上記均質化処理インゴットの主相の平均粒径は、約120 μ mであり、 α -Fe相は消失していた。

上記均質化処理インゴットを熱処理炉に入れ、真空度:5×10⁻⁵Torrの真空に排気したのち、H.ガス分圧:200TorrのH.ガスとArガスの混合ガスを熱処理炉内に流入し、そのH.ガス分圧を維持しつつ室温から850℃まで昇温し、上記温度:850℃、6時間保持の条件で処理したのち、その温度:850℃を保持しつつ1時間排気を行なってH.ガス分圧:1×10⁻¹TorrのArガス雰囲気とし、ついで熱処理炉内にArガスを流入して均質化処理インゴットを急冷した。

この実施例12の製造処理パターンを第15図に示す。 上記第15図に示される条件で処理された均質化処理インゴットは、ある程度崩壊しているため乳バチで解きほぐし、第9表に示される平均粒度のNd-Fe-B系合金磁石粉末を得た。この磁石

表

9

種別	均質化処理条件		磁石粉末		ポンド磁石		
	保持温度 (℃)	保持時間 (時間)	平均粒度 (μω)	保磁力iHc (KOe)	残留磁束密 度Br(KG)	保磁力iHc (KOe)	最大エネルギー 積BH _{max} (MGOe)
実施例12	均質化処理せず		42	7.0	6,5	6, 7	4, 0
	500	40	33	7.5	6.4	7.3	4.3
	600	40	35	9.5	6.1	9, 5	8. 1
	700	40	40	9, 9	6, 5	10, 0	9, 0

446.00	均質化処理条件		磁石粉末		ポンド磁石		
種別	保持温度 (℃)	保持時間 (時間)	平均粒度 (µm)	保磁力iHc (KOe)	残留磁束密 度Br(KG)	保磁力iHc (KOe)	最大エネルギー 積BH _{max} (MCOe)
	800	40	36	9.8	6, 4	9, 6	8.8
	900	40	33	11.6	6.8	11.5	10. 1
	1000	40	41	11,3	6.7	11, 4	9.7
	1100	40	36	11.5	6.8	11, 5	10.0
	1200	40	41	10,6	6.7	10.5	9,0
	1300	40	インゴット溶融のため製造処理不能				能

粉末も再結晶集合組織を有していた。これらの各磁石粉末の磁気特性を振動試料型磁束計で測定した結果を第9表に示す。さらにこの磁石粉末を3.0重量%のフェノールノボラック型エポキシ樹脂と混合し、15KOeの磁場中、6Ton/cm²の圧力で圧縮成形し、温度:120℃、6時間保持の条件で硬化させ、ボンド磁石を作成した。得られたボンド磁石の磁気特性も第9表に示した。

上記第9表の結果から、インゴットの均質化処理を行っ 20 た方が、より特性が向上し、インゴットの均質化処理温度は600℃~1200℃の範囲内であることが好ましく、さらに好ましくは、900℃~1100℃であることがわかる。 実施例13

RとしてNdを用い、高周波溶解炉で溶解、鋳造してNd-Fe-Co-B系の原子数組成でNd, $_{14.0}$ Fe $_{15.1}$ Cos. $_{14.8}$ sを主成分とする直径: 20mm×高さ: 20mmの合金インゴットを製造した。これらインゴットは主相のNd $_{2}$ (FeCo), $_{14}$ B相が平均粒径: 約14 μ mの結晶粒であり、 α -Fe相等が析出して*

*いた。上記各インゴットをArガス雰囲気中でスタンプミ ルを用いて粉砕し、平均粒度:42 μ mの粗粉末とし、こ の粗粉末を熱処理炉に入れ、1×10.4Torrの真空雰囲気 中で第10表に示される異なった温度で20時間、均質化処 理し、続けて、均質化処理粉末を上記真空雰囲気の熱処 理炉内に装入したまま80TorrのH₂ガスを流入せしめ、そ のH.ガス圧力を維持しつつ温度:840℃まで昇温または降 温し、この温度で5時間保持して処理したのち、840℃ で排気を1時間行ない、Hdガス圧力:1×10⁻⁴Torrの真空 度にし脱Hz処理を行なった。上記脱Hz処理した粗粉末を そのままにしてArガスを導入し、温度:600℃まで冷却 し、この温度で0.5時間保持の熱処理を行なった後冷却 した。この実施例13の製造処理パターンを第16図に示 す。第16図に示される条件で処理された粗粉末は凝集し ているので乳バチで解きほぐし、第10表に示される平均 粒度のNd-Fe-Co-B系合金磁石粉末を得た。

表

		-	,,,				
776 [71]	均質化处	0.理条件	磁石粉末		ポンド磁石		
種別	保持温度 (℃)	保持時間 (時間)	平均粒度 (µm)	保磁力iHc (KOe)	残留磁束密 度Br(KG)	保磁力iHc (KOe)	最大エネルギー 積BH _{max} (MGOe)
実施例13	均質化如	心理せず	42	8, 1	6, 5	6.8	4, 0
	. 500	20	35	7,5	6.2	7, 3	4.0
	600	20	38	10.0	6, 2	9, 9	8. 1
	700	20	43	11.5	6.4	11.5	8.3
	800	20	40	11.3	6.6	11,2	9, 1
	900	20	41	12, 1	6, 7	12, 2	10.0
	1000	20	42	13,4	6, 7	13, 3	10.2
	1100	20	40	12.5	6,8	12, 3	10.1
	1200	20	45	11.8	6, 2	11.6	8.4
	1300	20		粗粉	末溶融のため	製造処理不能	

10

この磁石粉末も再結晶集合組織を有しており、これら磁石粉末の磁気特性を振動試料型磁束計で測定し、その結果を第10表に示す。さらにこの磁石粉末を3.0重量%の

フェノルノボラック型エポキシ樹脂を用いて、上記実施 例12と全く同一条件でボンド磁石を作成し、得られたボ 50 ンド磁石の磁気特性も第10表に示した。

上記第10表の結果から、Nd-Fe-Co-B系の原子数でNd...。 Fers.iCos.iBs.sを主成分とするインゴットを粉砕して 得られた粗粉末の均質化処理温度は、600℃~1200℃の 範囲内が好ましく、さらに好ましくは、900℃~1100℃ であることがわかる。

以上、この発明を実施例にもとづいて具体的に説明して きたが、この発明のR-Fe-B系合金磁石粉末の製造法は、 上記実施例に限定されるものではなく、またこの発明の R-Fe-B系合金磁石粉末の製造法に用いる原料も、インゴ ット、粉末、均質化処理インゴット、または均質化処理 10. (B)、 粉末を限定されることなく、例えばR-Fe-B系永久磁石の スクラップも原料として使用可能である。

[発明の効果]

この発明の製造法によって得られたR-Fe-B系合金磁石粉 末は、すぐれた磁気特性を有し、R-Fe-B系ボンド磁石に 使用する磁石粉末として非常に適しており、磁気的異方 性を有する磁石粉末が得られるために、R-Fe-B系の異方 性ボンド磁石を製造することができ、また、この発明の 製造法を適切な条件のもとで行なうことにより原料であ るR-Fe-B系合金インゴット、粉末、均質化処理インゴッ 20 第11図は、実施例 6 の製造処理パターン、 トまたは均質化処理粉末いずれからも100%に近い歩留 りで磁石粉末を得ることができ、産業上すぐれた効果を もたらすものである。

【図面の簡単な説明】

第1-A図乃至第1-D図は、この発明のR-Fe-B系合金磁石粉 末の一般的な製造処理パターン、

*第2図は、R-Fe-B系合金磁石粉末の製造過程における組

28

第2-1図は、R-Fe-B系合金磁石粉末の製造過程における 均質化処理した場合の組織図、

第3図は、実施例1の製造処理パターン、

第3-1図は、比較例1の製造処理パターン、

第3-2図は、比較例2の製造処理パターン、

第4図は、走査電子顕微鏡による金属組織写真(A)と 上記金属組織写真を説明のために模写した組織図

第5図は、実施例2および比較例4の製造処理パター

第6図は、R-Fe-B系磁石粉末の磁気特性と保持温度の関 係を示すグラフ、

第7図は、実施例3および比較例5の製造処理パター

第8図は、実施例4の製造処理パターン、

第9図は、ボンド磁石の減磁曲線、

第10図は、実施例5の製造処理パターン、

第12図は、実施例7の製造処理パターン、

第13図は、実施例8の製造処理パターン、

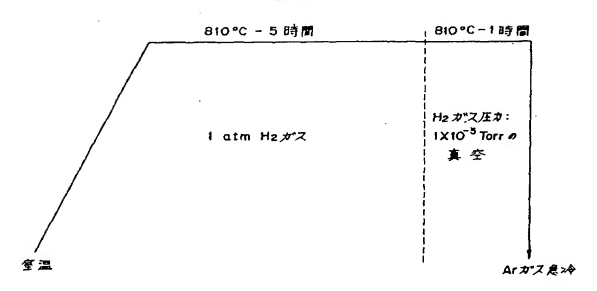
第14図は、実施例9,10および11の製造処理パターン、

第15図は、実施例12の製造処理パターン、

第16図は、実施例13の製造処理パターン、

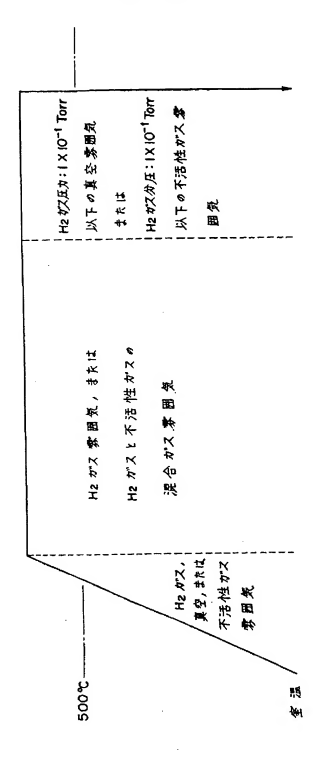
を示す。

【第3図】



実施例1の製造処理パターン

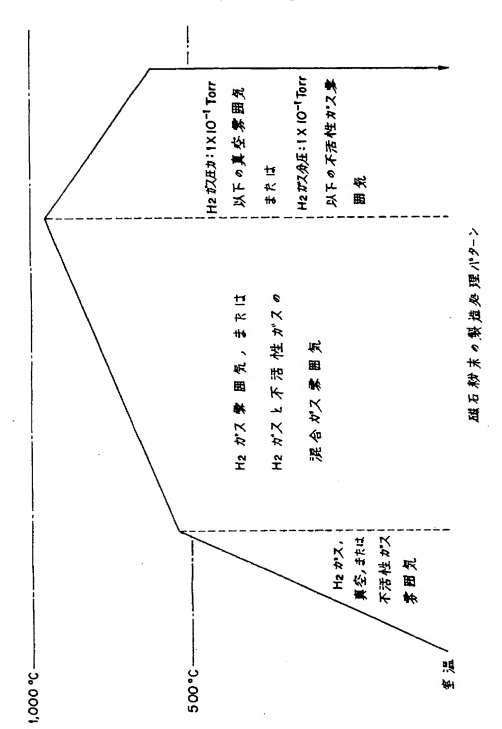
【第1-A図】

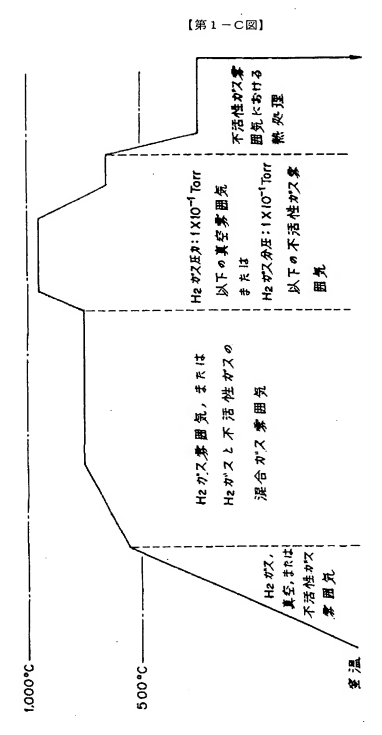


-2, 000'I

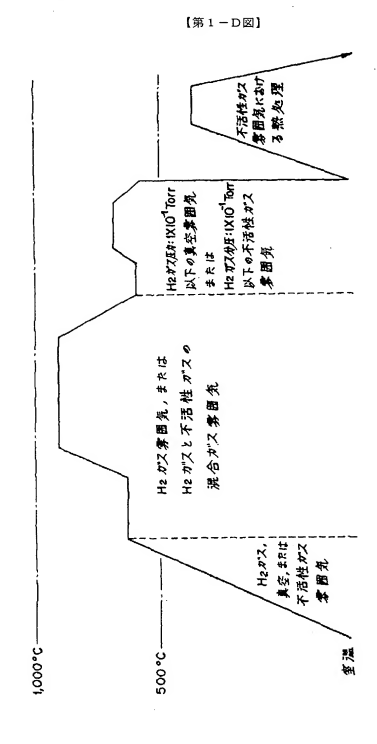
磁石粉末の製箔を理パチーン

【第1-B図】

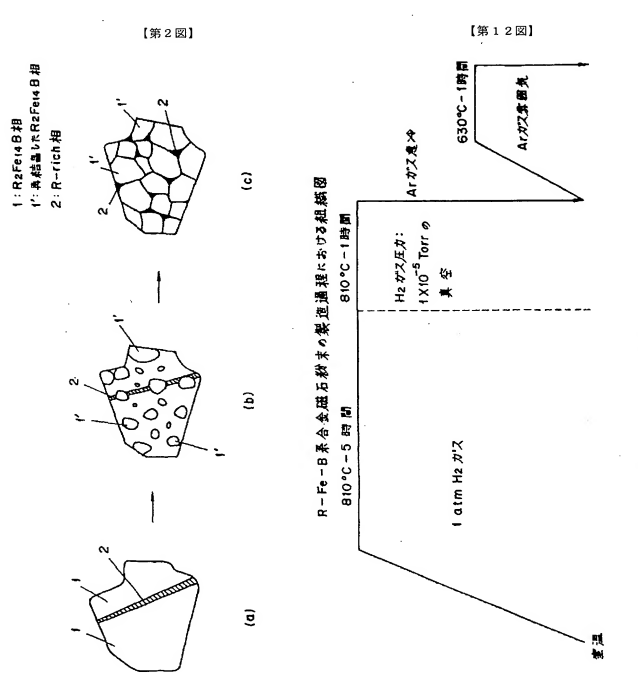




母の称末の製造外理パターン

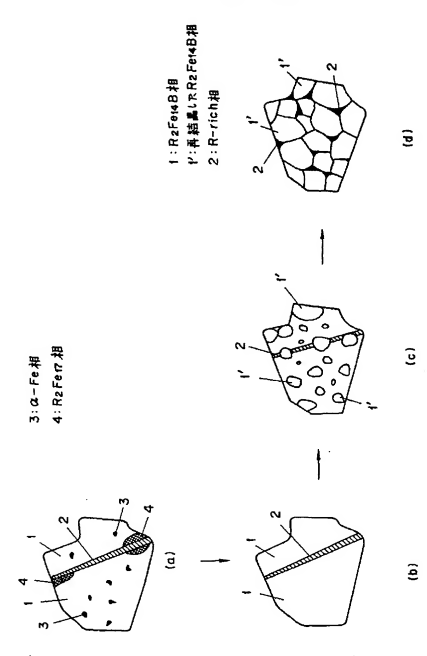


磁石材末の製造処理パターン



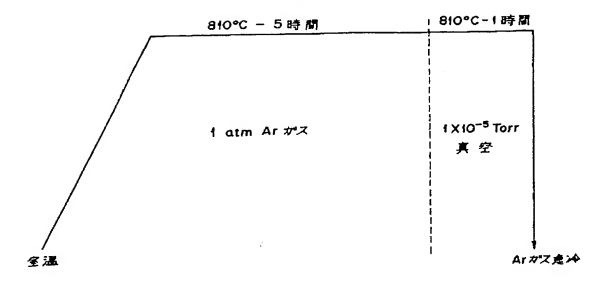
実施倒ての製 盗処理 パターン

【第2-1図】



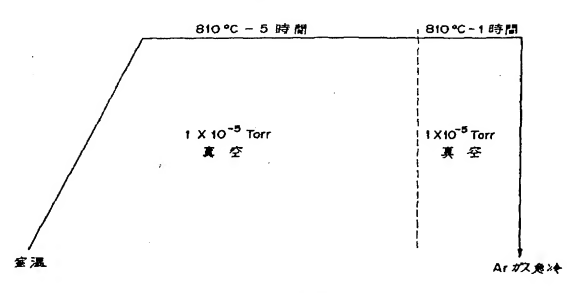
R-Fe-B系合金磁石粉末の製造過程にあける組織図

【第3-1図】



比較例1の製造処理パターン





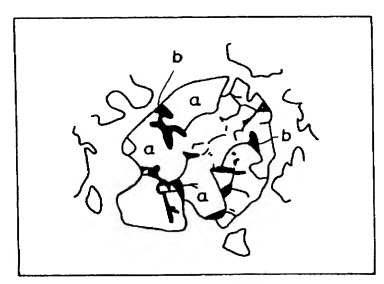
比較例2の製造処理パターン

【第4図】



1 u m

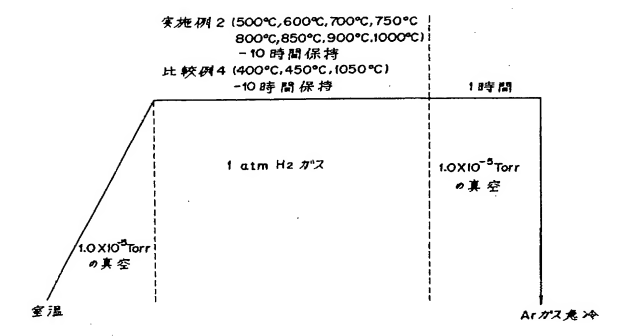
(A) 走査電子 顕 微鏡による 金属組織 写真



a:Nd2Fe14B相b:Nd-rich相

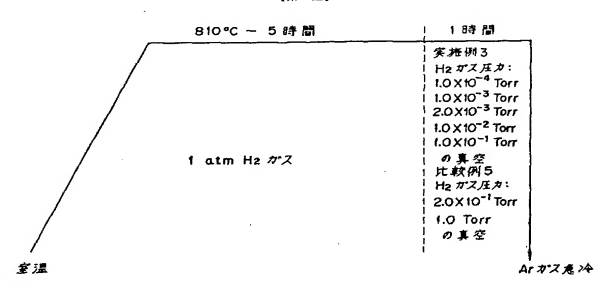
(B) 走査電子顕微鏡による金属組織 写真を模写した組織 図

【第5図】



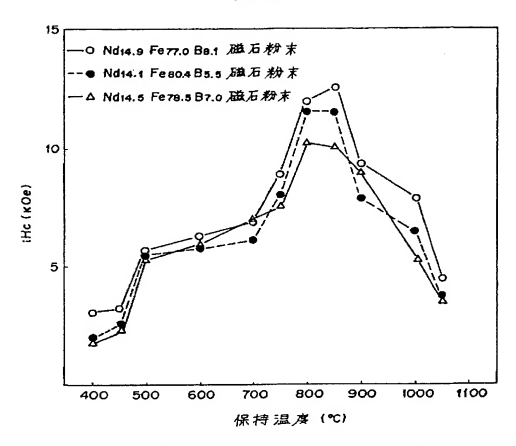
実施例2および比較例4の製造処理パターン





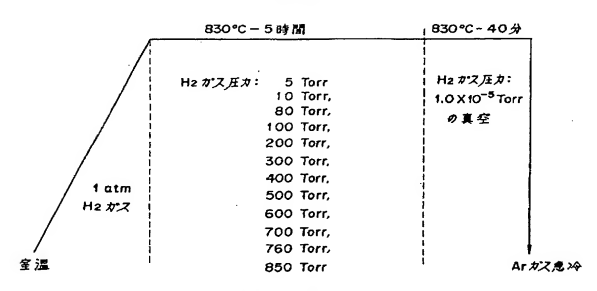
実施例3おおび比較例5の 製造処理パターン

【第6図】



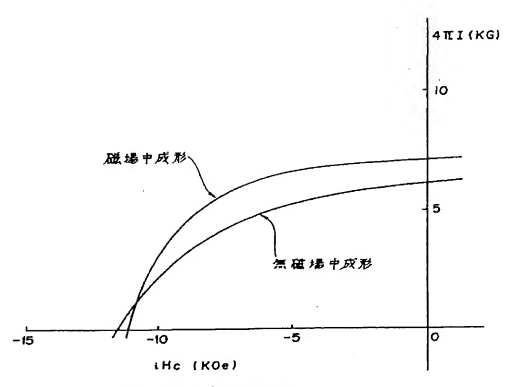
磁石粉末の磁気特性と保持温度の関係

【第8図】



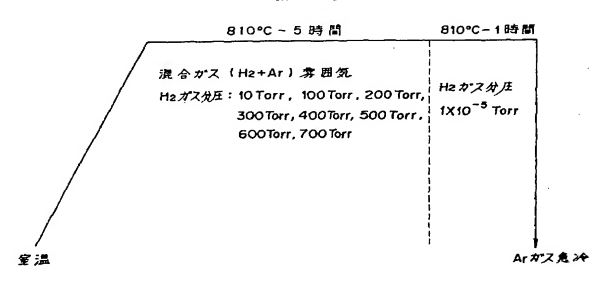
実施例4の製造処理パターン

【第9図】



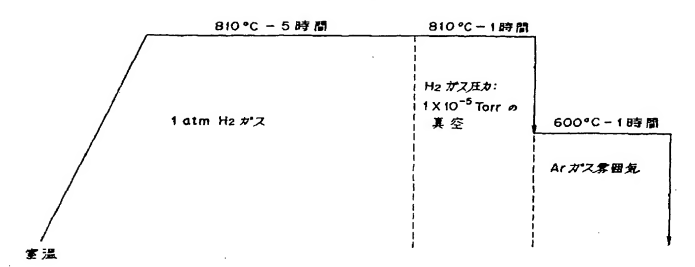
ポンド磁石の液磁曲線

【第10図】



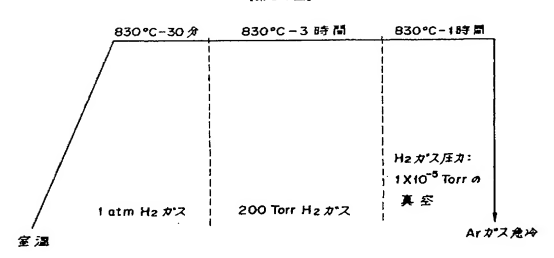
実権側 50製造処理パターン

【第11図】



実施例6の製造処理パターン

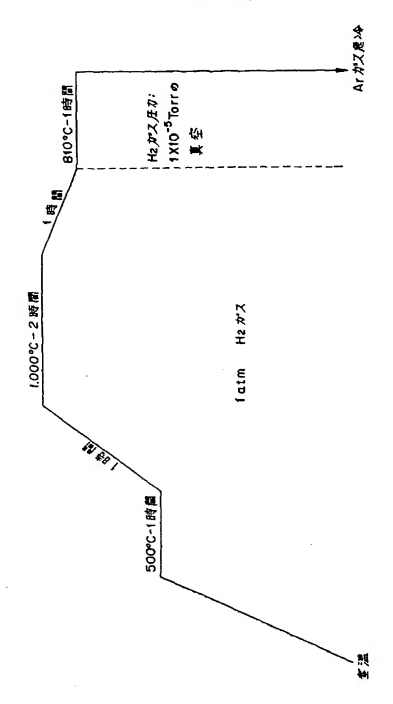




実施例9,10 および11の製造処理パターン

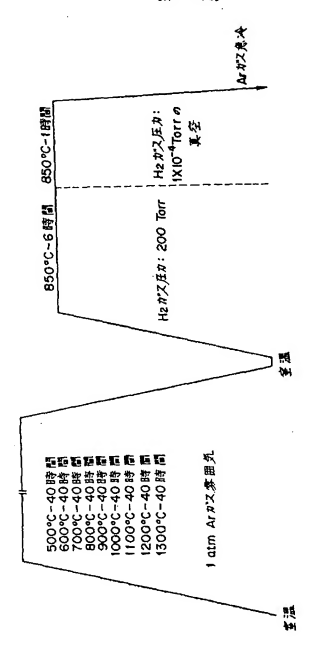
【第13図】

.



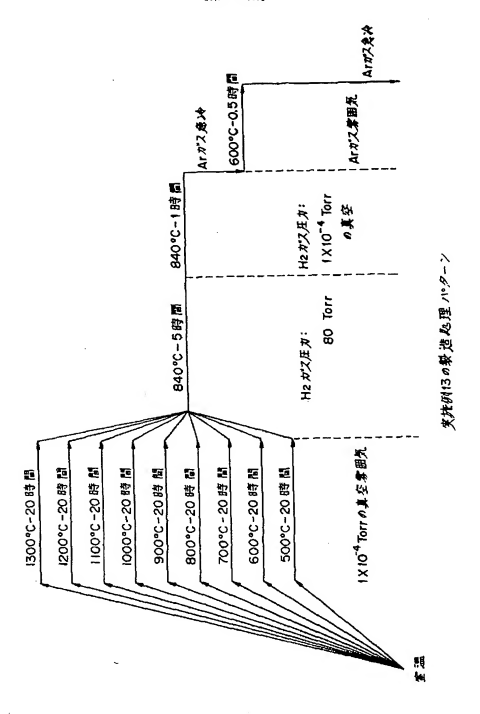
大権倒田の製造の国ハターン

【第15図】



実施例12の製造処理パターン

【第16図】



フロントページの続き

(56)参考文献 特開 昭61-252603 (JP, A)

特開 昭60-52556 (JP, A) 特開 昭61-272330 (JP, A)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.